◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-121975

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)5月9日

C 07 D 307/79 C 09 K 15/08 7822-4C 7043-4H

審査請求 未請求 請求項の数 8 (全11頁)

69発明の名称

2, 3-ジヒドロベンゾフラン誘導体

②特 願 昭63-272657

②出 願 昭63(1988)10月28日

@発明者 広瀬 徳康

東京都国分寺市日吉町 2-36-17

⑩発明者 浜村 吉三郎

千葉県柏市松葉町2-20-5

⑰発 明 者 番 場 孝

東京都板橋区成増 1-17-2 コーポ静香302

⑩発明者 貴島 静正

静 正 千葉県柏市柏999-18

⑪出 願 人 エーザイ株式会社

東京都文京区小石川 4 丁目 6 番10号

個代 理 人 弁理士 古 谷 馨

明 細 檀

1. 発明の名称

2.3-ジヒドロペンゾフラン誘導体

- 2. 特許請求の範囲
- 1 一般式

(式中、R¹は炭素数2~4の直鎖若しくは分枝 状の低級アルキル基を意味し、R²は炭素数1~ 4の直鎖若しくは分枝状の低級アルキル基を意 味する。)

で表される 2.3ージヒドロペンゾフラン誘導体。

- 2 R¹がイソプロピル基である請求項1記載の2.3 -ジヒドロペンゾフラン誘導体。
- 3 R'がターシャリーブチル基である請求項1記 載の 2.3-ジヒドロペンゾフラン誘導体。
- 4 R²がイソプロピル基である請求項1記載の2.3 -ジヒドロペンゾフラン誘導体。
- 5 R²がメチル基である請求項 1 記載の 2,3-ジ

ヒドロペンゾフラン誘導体。

- 6 R¹, R²がいずれもイソプロピル基である請求 項1記載の2.3 - ジヒドロベンゾフラン誘導体。
- 7 R'がイソプロピル基であり、R'がメチル基である請求項1記載の2.3 ジヒドロベンゾフラン誘導体。
- 8 R¹がターシャリーブチル基であり、R²がメチル基である請求項1記載の 2,3-ジヒドロベンソフラン誘導体。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は新規な 2,3-ジヒドロベンソフラン 誘導体およびその製造方法に関するものであり、 本発明によって提供される新規化合物は抗酸化 作用を有しており、抗酸化剤、ラジカルスキャ ベンジャーまたはその合成中間体として極めて 有用である。

〔従来の技術および発明が解決しようとする課題〕 生体内抗酸化作用を中心とする様々な生理活 性が報告され、注目されるようになったαート

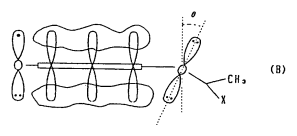
コフェロールはピタミンEとしての生理活性か ら医薬品、食品、飼料などに配合されるのみな らず、その抗酸化作用によってゴム、合成樹脂、 油脂などの酸化防止剤としても広く繁用されて いる。これらの物質に対する酸化防止剤として は、比較的高価で、容易に酸化されて自ら着色 するαートコフェロールよりも更に効果的で、 安価で供給され得る新しい酸化防止剤の開発が 行われている。そして、αートコフェロールの 2位の側鎖 4,8,12 ートリメチルトリデシル基 を変換した化合物である種々の 3.4ージヒドロ -2H-ペンゾピラン誘導体が酸化防止剤として 提案されている(特開昭56-145283 、特開昭57 -146768 、特開昭57-158776 、特開昭59-98078、 特開昭59-118781、特開昭58-201775、特開昭 59-161373、特開昭59-204183、特開昭59-225177、 特開昭59-227877 、特開昭60-94976)。

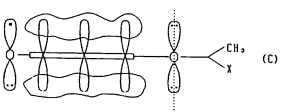
最近、αートコフェロールの 3.4ージヒドロー2Hーペンゾピラン環を 2.3ージヒドロペンゾフラン環に変換した化合物にαートコフェロー

する酸素原子のローンペアー軌道とベンゼン環の平面に対する垂直線のなす角(θ)を0・は約17・を示している。もしこの角度(θ)を0・流言い換えれば、酸素原子のローンペアー軌道がカルは近野で変更化しやすくなり、ラジカルが推測される。かかる条件を満たす化合物として2.3 ージヒドロベンソフラン誘導体が考えられるが、本化合物を(B)と同様に水平面から眺めると(C)の如く示され、環の平面性がより高まれる。

ルに対比して約 1.8倍に相当するピタミンE活 性が認められたことが報告されている (K. U. Ingold, FEBS LETTERS 205, 117 (1986)) α ートコフェロールは酸素感性な有機化合物が酸 化を受けて生じたペルオキシラジカルからラジ カルを受け取って非ラジカル生成物となし、自 らはαートコフェリルラジカルとなって、ペル オキシラジカルによって連鎖的に引き起こされ る酸化反応を停止させる。そして、この時生成 したαートコフェリルラジカルは(A) に示すよ うにフェノール性水酸基の酸素原子上に生じた ラジカルがパラ位に存在するもう一方の酸素原 子のローンペアー電子までペンゼン堤上のπー 電子雲を介して広範囲にわたって共鳴するため に、安定化しやすくなっていると考えられてい る。この状態をαートコフェロールの 3.4ージ ヒドロー2H-ベンゾピラン環に対して水平面か ら眺めると(B) のようになり、ラジカルが共鳴 安定化している状態がよく説明される。しかし

この場合、フェノール性水酸基のパラ位に位置





(式中 XはCiells,を示す)

Ingoldらは、この考え方に基づいて、αートコフェロールの 3.4ージヒドロー2Hーベンソピラン環を 2.3ージヒドロベンソフラン環に変換した化合物を合成し、そのピクミンE活性を測定して、仮説の正しさを証明した。

以上の事実から、2.3-ジヒドロペンゾフラ

ン骨格はラジカル捕捉による酸化防止作用発現 に対して、より好ましい構造であることが示さ れた。

また最近、(2.3-ジヒドロー5ーヒドロキシー4.6.7 ートリメチルー1ーペンゾフランー2ーイル)ーアルカノール類およびそのエステル類は酸化防止作用を有し、有機材料の酸化防止剤として有用であると提案されている(特開昭63-88173)。

しかし、上記の様々な 3.4-ジヒドロー2Hーベンゾピラン誘導体ならびに 2.3-ジヒドロベンゾフラン誘導体は何れも未だ酸化防止剤として必ずしも満足できるまでには到っていない。

斯くして、より高い酸化防止作用を有し、ラジカルスキャベンジャーとして或いは少量の添加量によって有機物質の酸化を防ぐことの出来る新規な抗酸化剤の開発が求められていた。

〔課題を解決するための手段〕

本発明者らは、上記の実情に鑑み、より活性 の高いラジカルスキャペンジャー、抗酸化剤の

たっ

本発明化合物は次の化学構造式を有する 2.3 -ジヒドロベンゾフラン誘導体である。

(式中、R¹は炭素数2~4の直鎖若しくは分枝 状の低級アルキル基を意味し、R²は炭素数1~ 4の直鎖若しくは分枝状の低級アルキル基を意 味する。)

上記の式において、R¹は炭素数2~4の直鎖若しくは分枝状の低級アルキル基を意味するが、例えば、エチル、ロープロピル、イソプロピル、ローブチル、イソブチル、tertーブチル基などが好ましい。また、R²は炭素数1~4の直鎖若しくは分枝状の低級アルキル基を意味するが、例えばメチル、エチル、ロープロピル、イソプロピル、ローブチル、イソブチル、tertーブチル基などが好ましい。

本発明化合物は種々の方法によって製造する

開発を目標に鋭意検討を重ねた結果、次に示す 2.3 - ジェドロペンゾフラン誘導体が所期の目 的を達することを見出し、本発明を完成した。

即ち、本発明は以下の二つの思想を結合させることによって達成された。

- (1) α-トコフェロールの母核である6-ヒドロキシー3,4 ージヒドロー2Hーペンゾピラン環よりも高い抗酸化活性を発現させる素因を有すると考えられる5-ヒドロキシー2,3 ージヒドロペンゾフラン環を母核とする。
- (2) 5ーヒドロキシー2.3 ージヒドロペンソフラン誘導体がペルオキシラジカルと遭遇したときに生成する 2.3ージヒドロペンソフラニルー5ーオキシルラジカルのさらなる安定化効果を狙って、5位のフェノール性水酸基の両オルト位、または一方のオルト位に高高いアルキル置換基を導入することによって、より高い抗酸化活性を引き出す。

その結果、上記思想を充足する化合物群に極めて高い抗酸化活性を見出し、目的を達成し

ことが可能であるが、代表的な方法を述べれば 以下のとおりである。

製造方法

$$\begin{pmatrix} \mathbb{R}_{s} & \mathbb{Q} \\ \mathbb{R}_{s} & \mathbb{Q} \end{pmatrix}$$

第三工程

各工程は、それぞれ常法にしたがうが、各工

ノール溶液に室温ないし冷却下で、等モルの 苛性アルカリ水溶液を加えることによって行 われるが、氷冷下にハイドロサルファイトナ トリウムの存在のもと行うことが好ましい。 (第三工程)

本工程は 3,5ージ置換ーハイドロキノンー 4ーアセテート (IV) をヒドロキシメチル化 して 2 ーヒドロキシメチルー3,5 ージ置換ーハイドロキノンー 4ーアセテートとなし、次いで還元によって 2 ーメチルー3,5 ージ置換ーハイドロキノンー 4ーアセテート類 (V)に導く工程である。

ハイドロキシメチル化反応は、ホルマリンと苛性アルカリ水溶液中での通常の反応条件下でも進行するが、パラホルムアルデヒド、ホウ酸および酢酸の存在のもと、トルエン溶媒中で還流して行うのが好ましい。

ヒドロキシメチル基のメチル基への還元反 応は、前工程の反応液中に酢酸および濃塩酸 を加え、室温で撹拌しながら亜鉛末を加える 程について簡単に説明すれば以下のとおりである。

(第一工程)

該反応は、(Ⅱ)を無水酢酸、無水酢酸ナトリウムあるいは無水酢酸カリウムおよび酢酸の混合物に溶解してのち、亜鉛末を添加し、室温ないし加熱条件下で撹拌して行う。さらに、ペンゼン、トルエンなどの不活性溶媒中、
遠流条件下で反応させることが好ましい。
(第二工程)

本工程は第一工程で得られる 2.6 - ジ置換 - ハイドロキノンー1.4 - ジアセテート類 (II) を観和な反応条件下で部分加水分解を 行って 3.5 - ジ置換-ハイドロキノンー 4 -アセテート類 (IV) に導く工程である。

本反応は (皿) のメタノールあるいはエタ

ことによって達成される。

(第四工程)

本工程は2-メチル-3.5 - ジ置換-ハイドロキノン-4-アセテート(V)に3-クロロ-2-メチル-1-プロペンまたは2-メチル-2-プロペン-1-オールなどの(VI)を縮合閉環させて、2.2 - ジメチルー4.6 - ジ置換-5-アセトキシ-2.3 - ジヒドロペンゾフラン類(VII)を製造する工程である。

本反応に用いる縮合剤は、三弗化ホウ素エーテラート、無水塩化亜鉛、無水塩化アルミニウムなどのルイス酸の中から選ばれ、反応溶媒としては酢酸エチル、ジオキサン、ジクロロメタン、トルエンあるいはそれらの混合液が選ばれる。

反応温度は室温から使用溶媒の沸点までが 適用される。

副反応を抑え、収率を向上させるためには、 (Ⅵ) は3-クロロー2-メチルー1-プロ ペンの使用が好ましく、ジクロロメタン溶媒 中、酢酸の存在下で、無水塩化亜鉛を縮合剤 として室温で反応させるのが特に好ましい。 (第五工程)

本工程は 2.2ージメチルー4.6 ージ置換ー5ーアセトキシー 2.3ージヒドロベンゾフラン類 (VII) のフェノール性水酸基の保護基であるアセチル基を脱離させて 2.2ージメチルー4.6 ージ置換ー5ーヒドロキシー2.3 ージヒドロベンゾフラン類 (I) を製造する工程である。

本工程はメタノール、エタノール、アセトン、ペンゼン、クロロホルムなどの溶媒中で 稀水酸化ナトリウム、稀水酸化カリウムなせる のアルカリ水溶液と加熱して加水分解させる ことによっても達成されるが、特に乾燥した ジェチルエーテルまたはテトラヒドロフラン 溶媒中、冷却下にリチウムアルミニウムと りドによって遺元的に脱アセチル化を行うの が、生成物の着色を防ぐ意味で好ましい結果

で超音波処理して均質なリポゾーム液を得た。

2. インキュペーション:

インキュペーション混合物は上記リポゾーム液(1 ml あたり0.85 μM の脂質リンを含む)、0.1mM Fe³⁺, 1.67mM ADP, 0.2mM アドリアマイシンおよび 0.1M Tris-HC1 級衝液(pH7.5)で構成され、全量 3.8mlになる様に調製した。インキュペーションは37 ℃で行い、アドリアマイシンの添加によって反応を開始させた。

3. 評 価 法:

被験化合物による脂質の過酸化反応抑制効果を過酸化反応開始までの遅延時間によって観測した。即ち、被験化合物を加えないコントロールに対する被験化合物による酸素消費開始に到るまでの遅延時間(誘導期)の測定を行い、各化合物の抗酸化活性を評価した。

試験成績

前記試験方法に従って、各被験化合物0.5 μ M および 0.3 μ M が示す抗酸化活性を酸素消費開始に到るまでの遅延時間でもって表し、対照化 合物との相対活性強度で示した(第1表)。 を与える。

以下、本発明化合物ならびに対照化合物についての抗酸化作用の試験およびその結果を実験例にて示す。

実 験 例

試験方法

本試験は中野ら〔K. Sugioka and M. Nakano, Biochem, Biophys. Acta., 713, 333 (1982); M. Nakano, K. Sugioka et al., Biochem, Biophys. Res. Commun., 142, 914 (1987)〕による脂質源としてのリン脂質リポゾームと脂質過酸化の開始剤としての鉄ーADP-アドリアマイシン錯体を用いるリン脂質の過酸化反応法に準じて実施した。

1. リポゾームの調製:

ラット肝小胞体から得られた肝小胞体リン脂質と被験化合物(0.5 μM および 0.3 μM)をクロロホルムーメタノール(2:1, v/v) 中で混ぜた後、有機溶媒を留去した。次いで、得られた残渣を 0.1M Tris-HC1 緩衝液中pH7.5

第 1 表

	梅 造 式	遅 延 時 間 (min)		
被 験 化 合 物		0. 5 µ M	0.3 µ M	相対活性強度
コントロール	_	0.5~1.8	0.5~1.8	_
$d-\alpha-$ トコフェロール	HO CH3	5. 3		_
対象化合物 (1)	H ₃ C CH ₃ CH ₃	14. 2		_
対象化合物 (2)	H°C CH°	9. 0		
対象化合物 (3)	H ₂ C CH ₃ CH ₃	_	6. 1	1
対象化合物 (4)	H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃	_	3. 8	0. 6

第 1 表 (続き)

被験化合物	梅 造 式	遅 延 時 間 (min)		
		0.5 µM	0.3 µ M	相対活性強度
本 発 明 化 合 物 (1) (実施例 1)	H ₂ C CH ₃ CH ₃ CH ₃	20, 3	7. 5	1. 2
本 発 明 化 合 物 (2) (実施例 2)	H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃	_	51.0	8. 4
本発明化合物 (3) (実施例3)	HO CH3 CH3 CH3 CH3	_	55. 0	9. 0

第1 表から明らかなように、本発明化合物2.
3 ージヒドロベンゾフラン誘導体は本試験法において d - α - トコフェロールよりもはるかに高い抗酸化活性を示した。

本発明化合物(1) と対照化合物(2) および本 発明化合物(2) と対照化合物(1) の活性比較か ら明らかな如く、同じ核置換基を有しているこ れらの化合物群において、 2.3-ジヒドロベン ゾフラン環は 3.4-ジヒドロー2H-ペンゾピラ ン環よりも高い抗酸化活性を発現させるのによ り効果的な化学構造を有していることを示して いる。また、 2.3-ジヒドロペンゾフラン環を 持つ化合物群においても、本発明化合物(1),(2), (3) と対照化合物(3) の活性比較から明白なよ うに、フェノール性水酸基のオルト位への嵩高 いアルキル置換基の導入は対応する位置へのメ チル基導入よりも抗酸化活性を増大せしめるこ とを示している。さらに、本発明化合物(1)と 対照化合物(4) の活性比較から明らかな如く、 2.3-ジヒドロペンゾフラン環の7位のメチル

酸ナトリウム3g、亜鉛末5gおよびトルエン60mlを混じ、撹拌しながら2時間還流させた。反応液を氷水 500ml中に注加し、ベンゼン 300mlにて2回抽出し、水洗後、無水硫酸マグネシウムで脱水乾燥させた。 溶媒を留去して得られた黄色固形残渣をn-ヘキサンとジェチルエーテルの混合液から再結晶して、融点85~87 ℃を示す白色針状結晶2 3.7g(収率85.3%)を得た。

(2) 3,5 -ジイソプロピルヒドロキノンー4-アセテートの合成

2.6 ージイソプロピルヒドロキノンー1.4 ージアセテート25.4 gをエタノール 400 mlに溶解し、5 ℃にて撹拌しつつ、ハイドロサルファイトナトリウム5 g、水酸化ナトリウム4 gを含む水溶液40 mlを1時間かけて徐々に適下した。反応液を氷水1 ℓ中に注ぎ、稀塩酸にて中和して後、ジェチルェーテル 500 mlにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで脱水乾燥後、溶媒を留去した。得られた黄白色固形

基は活性発現に大きな役割を果たしていること を示している。

この様に、本発明化合物、即ち4位および (あるいは) 6位に高高いアルキル置換基を持 ち、7位にメチル基を有する 2.2ージメチルー 2.3 ージヒドロペンゾフラン類は極めて高い抗 酸化活性を有しているところから、抗酸化剤、 ラジカルスキャペンジャーあるいはそれらの合 成中間体として期待される。

〔実 施 例〕

以下に本発明を実施例によって説明する。なお、本発明はこれらの実施例により限定される ものではない。

実 施 例 1

2.2 - ジメチル-4.6 - ジイソプロピル-5-ヒドロキシ-2.3 - ジヒドロベンゾフラン

(1) 2.6 - ジイソプロピルヒドロキノン-1.4- ジアセテートの合成

2,6 - ジイソプロピルー1,4 ーペンゾキノン19,4g、無水酢酸50 ml、酢酸20 ml、無水酢

残渣をエタノールとn-ヘキサンから再結晶 して、融点65~66 でを示す無色針状結晶17.4 g (収率81.3%) を得た。

(3) 2-メチル-3.5 - ジイソプロピルヒドロ キノン-4-アセテートの合成

3.5 ージイソプロピルヒドロキノンー4ーアセテート14.2g、パラフォルムアルデヒド6.4g、ホウ酸5.6g、酢酸1 ml、およびトルエン60 mlを混合し、撹拌しながら3時間遺流させた。冷後、反応液に酢酸5 ml、濃塩酸5 mlを加え、撹拌しつつ亜鉛末5gを3回に分けて加えた。発泡と発熱が止んでからしばらく撹拌して後、反応液を氷水300 ml中にあけ、ジェチルエーテル300 mlで2回抽出し、水洗、乾燥後、溶媒を留去した。得られた黄白色固形残渣を nーヘキサンから再結晶して、触点111~113 での白色針状結晶14.2g(収率94.7%)を得た。

(4) 2.2 -ジメチル-4.6 -ジイソプロピルー 5-アセトキシ-2.3 -ジヒドロペンソフラ

ンの合成

2ーメチルー3.5 ージィソプロピルヒドロキノンー4ーアセテート 2.5 g、3ークロロー2ーメチルー1ープロペン3 g、無水塩化亜鉛6 g、酢酸2 mlおよびジクロロメタン20 mlを混じ、室温で6時間撹拌した。反応液を冷水中に注ぎ、酢酸エチル 100 mlで2 回抽出し、水洗を繰り返した後、無水硫酸マグネシウムで脱水乾燥した。溶媒を留去して得られた淡褐色油状残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、0.5 %酢酸エチル含有 nーヘキサン)にて精製して、無色粘稠液体 2.2 g (収率72.3%) を得た。

(5) 2,2 ージメチルー4,6 ージイソプロピルー 5-ヒドロキシー2,3 ージヒドロベンゾフランの合成

2.2 ージメチルー4,6 ージイソプロピルー 5ーアセトキシー2,3 ージヒドロベンゾフラン 1.6gを乾燥したジエチルエーテル40mlに 溶解し、リチウムアルミニウムヒドリド 0.5

ルエン 100 mlを混じ、2時間撹拌しながら遠流させた。反応液を氷水中に注ぎ、ペンゼン 300 mlで2回抽出し、水洗後、無水硫酸マグネシウムで脱水乾燥した。溶媒を留去して得られた黄色固形残渣を n ー ヘキサンとエタノールから再結晶して、融点77~78 でを示す無色針状結晶23.8g (収率90.1%) を得た。

(2) 2,3 -ジメチル-5-イソプロピルヒドロ キノン-4-アセテートの合成

2.3 ージメチルー5ーイソプロピルヒドロキノンー1.4 ージアセテート23.8 gをエタノール 600 ml に溶解し、5 ℃にて撹拌しついイドロサルファイトナトリウム4 gを含む水溶液40 mlを1時間かけて徐々に滴をしたの反応を氷水1.5 l 中に注ぎ、希塩酸にて中和後、ジェチルエのサンウムで乾燥した。溶媒を留去して、中400 mlで2回抽出し、水洗後、無水硫酸・カムで乾燥した。溶媒を留去して、中400 mlで2回抽出し、水洗り4~96 でれた黄白色固形残渣をエタノール点94~96 で

8を氷冷、撹拌下加え、30分間反応を続行させた。過剰のリチウムアルミニウムヒドリドを分離後、希塩酸、水にて順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を留去して得られた淡黄色固形物をペンゼンと n ーヘキサンの混合物から再結晶して、触点68~72 ℃を示す無色針状結晶 1.2g(収率87%)を得た。

・NMRスペクトル(δ_{ppm}、CDC1₃、60MHz) 1.26(6H,d)、1.32(6H,d)、1.40(6H,s)、 2.10(3H,s)、2.95(2H,s)、3.0(2H,m)、 4.1(1H,s)

実施例2

 4-イソプロピルー2、2、6、7 ーテトラメチルー

 5-ヒドロキシー2、3 ージヒドロベンゾフラン

 (1) 2、3 ージメチルー5ーイソプロピルヒドロキノンー1、4 ージアセテートの合成

2.3 ージメチルー5ーイソプロピルベンゾ キノン17.8g、無水酢酸60 ml、酢酸10 ml、無 水酢酸ナトリウム5g、亜鉛末3gおよびト

を示す無色針状結晶18.4g (収率92.0%) を 得た。

(3) 5-アセトキシー4-イソプロピルー2, 2,6,7-テトラメチルー2, 3 - ジヒドロベンゾフランの合成

2.3 ージメチルー 5 ーイソプロピルヒドロキノンー4 ーアセテート 1.3 g、3 ークロロー2 ーメチルー1ープロペン2 g、無水塩化亜鉛3 g、酢酸2mlおよびジクロロメタン20mlの混液を室温で一夜搅拌させた。反応液を氷水中に注ぎ、酢酸エチル50mlで2回抽出し、水洗を繰り返した後、無水硫酸マグネシウは出し、水洗を繰り返した後、無水硫酸マグネシウは出りなが、1 %酢酸エチル含有 n ーへキサン)に附し、1.4 g(収率86.6%)の淡黄色樹脂状物質を得た。

(4) 4-イソプロピルー2, 2, 6, 7 ーテトラメチ ルー5-ヒドロキシー2, 3 ージヒドロベンゾ フランの合成

• NMR スペクトル (δ_{ppm}, CDC1₃, 60MHz)
1. 29(6H, d), 1. 45(6H, d), 2. 10(6H, s),
3. 0(2H, s), 3. 1(1H, m), 4. 2(1H, s)

実 施 例 3

<u>4-ターシャリーブチルー2.2.6.7 ーテトラメ</u> <u>チルー 5 ーヒドロキシー2.3 ージヒドロベンプ</u> <u>フラン</u>

(1) 2-ターシャリープチルー5,6 ージメチル

nーへキサン 300 mlにて 2 回抽出し、抽出液を水洗して後、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を留去させて得られた黄色固形物を nーヘキサンとエタノールの混合物から再結晶して、融点61~63 ℃を示す無色針状結晶20.8 g (収率98.3%) を得た。

(3) 2-ターシャリーブチル-5.6 - ジメチル ヒドロキノン-4-アセテートの合成

2-ターシャリーブチルー5.6 ージメチルヒドロキノンー1.4 ージアセテート20.8 gをエタノール 500 mlに溶解し、5 ℃にて撹拌しつつ、ハイドロサルファイトナトリウム 3 g と水酸化ナトリウム 3.4 g を含む水溶液35 mlを1時間かけて徐々に滴下した。反応液を氷水 1.5 l 中にあけ、希塩酸で中和して後、ジェチルエーテル 300 mlで2回抽出し、水洗し、無水硫酸マグネシウムで脱水乾燥した。溶媒を留去して得られた黄白色固形残渣をエタノールと n ー へ キ サン混合物から再結晶して、融点71~73 ℃の無色針状結晶15.9 g (収率

-1.4 -ペンゾキノンの合成

2-ターシャリーブチルー5.6 ージメチルフェノール17.5gをnーへキサン 300 mlに溶解し、氷冷下に撹拌しつつフレミー塩30gと酢酸ナトリウム25gを含む水溶液 1.2 l を3時間かけて徐々に滴下した。滴下終了後も8℃以下を保ちつつ4時間にわたって撹拌を続行した。反応液をnーへキサン 300 mlで2回抽出し、水洗を繰り返した後、無水硫酸マグネシウムで脱水乾燥し、溶媒を留去した。得られた赤褐色油状物をカラムクロマトグラフィーにかけて黄色油状物質14.6g(収率77.5%)を得た。

(2) 2-ターシャリーブチルー5,6 ージメチル ヒドロキノンー1,4 ージアセテートの合成

2 - ターシャリーブチルー5.6 - ジメチルー1.4 - ペンゾキノン14.6g、無水酢酸60 ml、無水酢酸ナトリウム5g、亜鉛末5gおよびトルエン 100 mlを混合し、撹拌しながら2時間還流させた。反応液を氷水500 ml中に注ぎ、

89.7%) を得た。

 (4)
 5 - アセトキシー4 - ターシャリーブチル

 -2.2.6.7 - テトラメチルー2.3 - ジヒドロ

 ベンゾフランの合成

2-ターシャリーブチルー5.6 ージメチル ヒドロキノンー4ーアセテート 1.2g、3ー クロロー2ーメチルー1ープロペン3g、無 水塩化亜鉛6g、酢酸2㎡およびジクロロメ タン20㎡を混じて、室温にて3日間撹拌を続 行した。反応液を冷水中に注ぎ、酢酸エチル 100㎡で2回抽出し、水洗後、無水硫酸・スシウムで乾燥した。溶媒を留去して得ってれ た褐色半固形残渣をカラムクロマトグラフィ ー(シリカゲル、1%酢酸エチル含有 n ー へ キサン)にて精製し、無色粘稠樹脂状物 1.4 g(収率94.9%)を得た。

(5) 4-ターシャリーブチルー2、2、6、7 ーテトラメチルー5-ヒドロキシー2、3 ージヒドロベンゾフランの合成

5-アセトキシー4-ターシャリーブチル

-2.2.6.7 ーテトラメチルー2.3 ージヒドロベンゾフラン 1.4gを乾燥ジエチルエーテル45元に溶解し、氷冷撹拌下リチウムアルミニウムヒドリド 0.5gを加え、30分間撹拌を持続させた。過剰のリチウムアルミニウムとドリドを分解させた後、希塩酸、水にて順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を留去して得られた固形残渣をベンゼンとローへキサンの混液から再結晶して、触点75~81 とを示す淡黄色針状結晶 1.2g(収率98%以上)を得た。

• NMRスペクトル (& ppm, CDCl 3, 60MHz)
1.40(6H, s), 1.48(9H, s), 2.10(6H, s),
3.22(2H, s), 4.3(1H, s)

前記抗酸化作用試験に用いた対照化合物(3) は向井ら [Chem. Phys. Lipid., 46, 31 (1988)] によって報告されているが、対照化合物(1),(2) および(4) については、新規化合物であるため 以下に参考例としてその合成法を示す。 参考例 1

エチルエーテル 100 ml に溶解し、リチウムアルミニウムヒドリド 0.5 g を氷冷、撹拌下に加え、室温にて 2 時間撹拌を行った。過剰のリチウムアルミニウムヒドリドを分解後、希塩酸、水にて順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させた。溶媒を留去して得られた淡黄色固形物をベンゼンー n ー ヘキサンから再結晶して、融点57~59 tを示す 2.2.7.8ーテトラメチルー5ーイソプロピルー6ーヒドロキシー3.4 ージヒドロー2Hーベンゾピランの帯淡黄色結晶 1.8 g (収率94.5%) を得た。

参 考 例 2

2.2.8 - トリメチル-5.7 - ジイソプロピルー6 - ヒドロキシ-2.3 - ジヒドロベンソフラン(対照化合物 2)

2-メチル-3.5 -ジィソプロピルヒドロキノン-4-アセテート 2.5g、3-メチル-2-ブテン-1-オール 1.0g、三弗化ホウ楽エーテラート 0.5ml、濃硫酸 0.2mlおよびジオキサン30mlを混じ、 100℃で3時間加熱撹拌した。

 2.2.7.8 -テトラメチル-5-イソプロピルー

 6-ヒドロキシー3.4 -ジヒドロー2Hーペング

 ピラン (対照化合物 1)

2.3 ージメチルー5ーイソプロピルヒドロキノンー4ーアセテート 2.2 g、 3ーメチルー2ープロペンー1ーオール 1.0 g、無水塩化亜鉛 1.5 g、亜鉛末 0.5 g、酢酸 0.5 ml、酢酸エチル10 ml およびトルエン20 ml を混じ、 100 でで加熱しながら3時間撹拌した。反応液を氷水中に注加し、トルエン 100 ml で2回抽出し、水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、1%酢酸エチル含有 n ー ヘキサン)で精製して、無色水鉛状の6ーアセトキシー2.2.7.8 ーテトラメチルー5ーイソプロピルー3.4 ージヒドロー2Hーベンゾピラン 2.2 g (収率76%) を得た。

次いで、先に得られた6-アセトキシー2,2,7.8 -テトラメチルー5-イソプロピルー3,4 -ジヒドロー2H-ペンゾピラン 2,2gを乾燥ジ

反応液を氷水 200 ml中に注加し、ジェチルェーテル 150 mlで 2 回抽出、水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた淡黄色粘稠残渣をクロマトグラフィー (シリカゲル、1%酢酸エチル含有 n ー ヘキサン) で精製して、無色水飴状の 6 ー アセトキシー2.2.8 ートリメチルー5.7 ージイソプロピルー2.3 ージヒドロペンゾフラン 2.3 g (収率72%) を得た。

6ーアセトキシー2.2.8 ートリメチルー5.7 ージイソプロピルー2.3 ージヒドロベンフラン 2.2gを乾燥したジェチルエーテル 100 ml に溶かし、リチウムアルミニウムヒドリド 1.0gを氷冷下に加え、室温にて2時間撹拌した。過剰分のリチウムアルミニウムヒドリドを分解して洗浄し、木にて順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで脱水乾燥し、溶媒を留去させた。サンより再結晶して、融点48~50 でを示す無色針状結晶 1.7g (収率89%) を得た。

参 考 例 3

 2.2 - ジメチルー4.6 - ジイソプロピルー5

 ヒドロキシー2.3 - ジヒドロベンゾフラン (対 照化合物 4)

2.6 ージイソプロピルヒドロキノン 2.0g、3ークロロー2ーメチルー1ープロペン3g、無水塩化亜鉛4g、酢酸2mlおよびジクロロなタン30mlを混じて、室温にて10時間撹拌した。反応液を水中にあけ、酢酸エチルで抽出し、水洗袋の水硫酸マグネシウムで乾燥を留去して得られた黄褐色糊状残渣をあった。なないですが、1%酢酸な 2.2ージメチルー4.6ージインプロピルー5ーヒドロキシー2.3ージヒドロペンフラン 1.4g (収率55%)を得た。

出願人代理人 古谷 撃